

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 04031396 A

(43) Date of publication of application: 03 . 02 . 92

(51) Int. Cl

C30B 25/14 C30B 29/40 C30B 29/42 // H01L 21/205

(21) Application number: 02132514

(22) Date of filing: 24 . 05 . 90

(71) Applicant:

FUJITSU LTD

(72) Inventor:

SAKUMA YOSHIKI

(54) GROWTH OF SEMICONDUCTOR CRYSTAL

(57) Abstract:

PURPOSE: To form a monomolecular layer of atomic layer epitaxy in a short time in forming a thin film of semiconductor single crystal from two or more kinds of constituent elements by forming a substantial part of film thickness from low-temperature thermally decomposable raw materials and the rest of the film from raw materials decomposable at a higher temperature.

CONSTITUTION: Raw materials of two or more kinds of constituent elements are alternately fed by an atomic

layer epitaxy, a thin film of semiconductor single crystal is grown by each mono-atomic layer and piled to form semiconductor crystal. In the operation, for example, in growing a thin film of single crystal of GaAs, a mono-atomic layer of Ga is formed from a trialkylgallium except trimethylgallium and trimethylgallium and a mono-atomic layer of As is formed from arsine. Consequently, time required for formation of a monomolecular layer by atomic epitaxy is extremely shortened.

COPYRIGHT: (C)1992,JPO&Japio

# ⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平4-31396

Sint. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月3日

C 30 B 25/14

29/40 29/42 7158-4G 5 0 2 E 7158-4G

29/42 // H 01 L 21/205 7158-4G 7158-4G 7739-4M

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全4頁)

# **公発明の名称** 半導体結晶成長方法

②特 願 平2-132514

❷出 頤 平2(1990)5月24日

**@ 発明者 佐久間 芳樹** 

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地 富士通株式会社

内

⑪出 願 人 富士通株式会社

神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地

何代理人 弁理士青木 朗 外4名

#### 明相包

1. 発明の名称

半導体結晶成長方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1. 原子暦エピタキシにより、2種類以上の構成元素の原料を交互に供給して半導体単結晶の存i 膜を1原子層ずつ成長させる方法であって、ある 構成元素の堆積を行うに際して、形成されるべき 1原子層の膜厚の実質的な部分を低温で熱分解可能な原料から形成しかつ残りの膜厚の部分を前記 低温分解性原料よりも高温で分解可能な原料から 形成することを特徴とする半導体結晶成長方法。
- 2. 前記高温分解性原料がセルフリミッティング特性を有する、請求項1に記載の半導体結晶成長方法。
- 3. GaAsの単結品薄膜を成長させるに当り、トリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム及びトリメチルがリウムからGaの1原子層を形成し、次いでアルシンからAsの1原子層を形成する、請求項2に記載の半導体結晶成長方法。

# 3. 発明の詳細な説明

(板 要)

原子暦エピタキシにより、2種類以上の構成元素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子暦ずつ成長させる方法に関し、

原子層エピタキンの1分子層の形成に要する時間(1サイクルの時間)を短縮することを目的とし、

ある構成元素の堆積を行うに際して、形成されるべき1原子暦の膜厚の実質的な部分を低温で熱分解可能な原料から形成しかつ残りの膜厚の部分を前記低温分解性原料よりも高温で分解可能な原料から形成するように構成する。

## 〔産業上の利用分野〕

本発明は半導体結晶成長方法に関し、さらに詳しく述べると、原子層エピタキシ(Atomic layer Epitaxy;略語ALE)により、2種類以上の構成元 素の原料を交互に供給して半導体単結晶の薄膜を 1原子層ずつ成長させる方法に関する。本発明方 法は、したがって、GaAs . InP , A & GaAs , GaInAs などの半導体結晶の成長に有利に用いることができる。また、本発明方法は、半導体デバイスの数細化や新しい機能を備えたデバイスが提案されるなかで、これらを実現するのに有用である。

#### 【健来の技術】

 板上に、原料ガスであるトリメチルガリウム(TMG;セルフリミッティング特性を有する)とアルシン(AsH,)を交互に吹き付けることによってGaAs薄膜を成長させることができる。原料ガスは、必要に応じて、キャリヤガスであるH。ガスにまぜた形で吹き付けてもよい。

#### [発明が解決しようとする課題]

際、原料物質の分解に要する時間がほぼ、原子暦 エピタキシの1サイクルの時間を決定し、逆に言 うと、原料物質の分解に要する時間以下には1サ イクルの時間を短縮できない。

本発明の目的は、したがって、原子層エピタキシの1分子層の形成に要する時間 (1サイクルの時間) を短縮することにある。

# (課題を解決するための手段)

上記した目的は、本発明によれば、原子暦エピタキンにより、2種類以上の構成元素の原料料を互により、2種類以上の構成元素の原料料を互に供給して半導体単結晶の薄膜を1原子階を立て表して、形成されるべき1原子間の原子で放立されるべき1原子間の原子を低温で熱分解可能な原子形は変更の形式を関するとで、表して達成を表した。という。

理解されるように、本発明方法では、ある構成

元素の堆積により1原子層の形成を行うに際して、 熱分解温度を異にする2種類及び場合によりそれ 以上の原料を用い、その際、形成されるべき1原 子層の腹厚の実質的な部分(すなわち、約70~90 %もしくはそれ以上)が低温分解性原料から形成 される。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、それぞれ、構成元素の単体あるいは有機金属の如き化化合物のいずれであってもよく、そして通常が高温分解性原料がス及び高温分解性原料がスは、順次供給してもよく、さもなければ、複合物の形で同時に供給してもよい。なおければ、程合物の形で同時に供給してもよい。なおお、本発明の実施において、高温分解性原料はセッが、低温分解性原料は必ずしもそのような特性を有ていなくてもよい。

低温分解性原料及び高温分解性原料は、形成しようとしている薄膜の半導体単結晶の構成元素に 依存して種々の元素又はその化合物から任意に選 択することができる。例えば、Gaの1原子層を 形成する場合には、トリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム、例えばトリエチルがリウム、トリイソブチルがリウムなどを低温分解性原料として使用し、かつセルフリミッティング特性を有するトリメチルがリウムを高温分解性がスとして使用することができる。ちなみに、トリメチルがリウム(TMG)及びトリエチルがリウム(TEG)の熱分解温度はそれぞれ約500で及び約350でであるので、最初にTEGによりで返び約350でであるので、最初にTEGによりでとしてTMGにより成長させることができる。

本発明方法は、種々の化合物半導体結晶の成長に有利に用いることができる。例えば、皿ーVを 化合物半導体の典型であるGaASの単結晶薄膜を成長させる場合には、上記したように、トリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム及びトリメチルがリウムを除くトリアルキルがリウム及びトリメチルがリウムを除くトリアルキーの1原子層を形成してアルシン(AsH<sub>3</sub>)からAsの1原子層を形成することができる。なお、本類明細書では特にGaAsの単結晶薄膜の成長を参照して本発明を説明するけ

れども、その他の $\Pi - V$  族化合物半導体、 $\Pi - V$ I 族化合物半導体など、例えば $I \cap P$  , A I GaAs , GaInAs などの場合にも満足し得る結果が得られることを理解されたい。

#### (作用)

料がスa,b,…で表面に供給される原子数を!原子層以下にしておき、残りの空いている格子点をセルフリミッティング特性のあるがスA,B,…で埋めるようにすれば、原料がスA,B,…のみで成長を行う場合と比較して1サイクルに要する時間が大幅に短縮され、しかも原子層エピタキシの特徴であるセルフリミッティングも保存される。

## 〔実施例〕

#### (P): 1

Į

本例は比較例であり、従来の半導体結晶成長方法を説明する。

原料ガス・トリメチルガリウム(TMG)及びアルシン(AsH<sub>3</sub>)を第2A図に示すシーケンスで供給し、各原料ガスの供給の間に水素ガス(H<sub>3</sub>)を記載のパルス幅(供給時間)で供給した(但し、H<sub>3</sub>がスの供給は必ずしも必要ない)。成長温度は500であり、また、TMGの温度は3.0で、供給量は40ccm、一方、AsH<sub>3</sub>は10%濃度のものを480ccm

送った。1サイクルの時間は8秒間であった。

第2 B図は、原料供給時間と1サイクル当りの 膜厚の関係をブロットしたグラフである。このグ・ ラフに示す結果から明らかなように、トリメチル がリウムはセルフリミッティング特性を示し、1 原子層のGaが堆積するのに5秒間程度を要する。 例 2

原料がス・トリェチルがリウム(TEG)、トリズチルがリウム(TMG)及びアルシン(AsH<sub>3</sub>)を第1A 図に示すシーケンスで供給し、各原料がスの供給の間に水業がス(H<sub>3</sub>)を記載のパルス幅で供給した。 成長温度は 500 七であり、また、TEGの機能した。 は3.0 七、供給量は 100ccm 、 TEGの機能量は 100ccm 、 TEGの供給量は 10%、供給量は40ccm 、 一方、AsH<sub>3</sub>の機能量は 10%、 供給量は480ccmであった。 TEGの供給 Ga は、パルス幅が 0.1 秒で、約0.9 原子層の伝統が終了した後たゞちに 1 秒間供給した。 のの供給が終了した後たゞちに 1 秒間供給した。 のの供給が終了した後たゞちに 1 秒間供給した。 ののに 1 原子層分の空いている格子点をすべて 切める

# 特開平4-31396 (4)

ことができた。結局、前記例1の従来技術と比較 して、Ga 原料の供給時間を5秒間から1秒間に 短縮できたことになる。本例の場合、したがって、 1サイクルの時間は4.1秒間であった。

第1 B 図は、原料供給時間と1 サイクル当りの 膜厚の関係をプロットしたグラフである。このグ ラフに示す結果から明らかなように、本発明方法 の場合、1 サイクル当りの腹厚の立ちあがりが極 めて顕著である。

#### (発明の効果)

1

以上に説明したように、本発明によれば、原子 層エピタキシで1分子層の形成に要する時間を子 幅に短縮することができる。これにより、原子層 エピタキシを、生産の場で十分に使用することが できる程度の成長速度まで高めることができる。 また、成長時間を短くできることは、結晶なる中 に不純物が取り込まれる確率を低下させ得ると図る に不純物が取り込まれる確率を低下させできる。 を意味し、したがって、成長層の高純度化を図る ことができる。ちなみに、TEGはTMGに較べ て高純皮であり、TEGの供給量が多ければ多い ほど高純皮化が大となる。

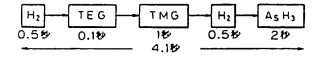
### 4. 図面の簡単な説明

第1 A 図は、本発明の半導体結晶成長方法のシーケンスを示したブロック図、

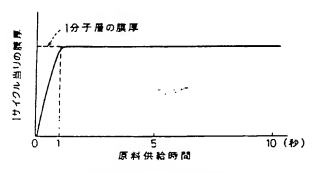
第1B図は、第1A図のシーケンスの時の原料。 供給時間と1サイクル当りの膜厚の関係を示した。 グラフ、

第2A図は、従来の半導体結晶成長方法のシーケンスを示したグラフ、そして

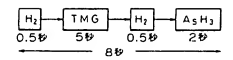
第2日図は、第2日図のシーケンスの時の原料 供給時間と1サイクル当りの膜厚の関係を示した グラフである。



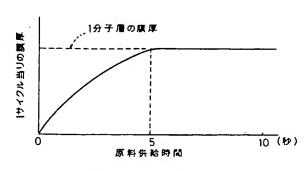
第1A 図



本発明の半導体結晶成長方法 第 1B 図



第2A 図



従来の半導体結晶成長方法 第 2B 図

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ őther:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.